DEUTSCHE DEMOKRATISCHE REPUBLIK



(12) Wirtschaftspatent

Erteilt gemäß § 17 Absatz 1 Patentgesetz

PATENTSCHR!FT

(19) DD (11) 279 887 A1

4(51) C 07 D 499/68

PATENTAMT der DDR

In der vom Anmelder eingereichten Fassung veröffentlicht

(21)	WP C 07 D / 304 922 3	(22)	03.07.87	(44)	20.06.90
(71) (72)	Institut für Pharmakologische Scharfenberg, Peter, Dr. rer. DiplChem.; Haber, Hanka, D Günter, Dr. rer. nat. DiplChe	nat. DiplCher Ir. rer. nat. Dip	m.; Jährling, Renate	a, Dipl. Pharm.; He	nklein, Peter, Dr. rer, nat.
(54)	Verfahren zur Herstellung vo β-l.actemantibiotike	in D-α-(4(1H)-	1,5-naphthyridon-3	-carboxamido)-be	nzylpenicillin und anderen

(55) Verfahren; β-J estamantibiotika; D-α (4(1H)-1,5-naphthyridon-3-carboxamido)-benzylpenicillin; Carbonsäureaktivester; Ureidocarbonsäureaktivester; 5-Norbornen-2,3-dicarboximidester; β-Lactame; Pharmazie (57) Die Erfindung betrifft ein Verfahren zur Herstellung von D-α-{4(1H)-1,5-naphthyridon-3-carboxamido)-benzylpenicillin und anderen β-Lactamantibiotika, die aus Carbonsäureaktivestern bzw. aus Ureidocarbonsäureaktivestern, insbesondere der 5-Norbornen-2,3-dicarboximidester und β-Lactamen hergestellt werden. Das Anwendungsgebiet der Erfindung ist die pharmazeutische Industrie.

ISSN 0433-6461

30 Seiten

Patentansprüche:

1. Verfahren zur Herstellung von D-α-(4(1 H)-1,5-naphthyridon-3-carboxamido)-benzylpenicillin der Formel I aa 1

bzw. dessen Tautomere sowie anderen β-Lactamantibiotika der allgemeinen Formel I,

in der D einen den β-Lactamkörper enthaltenden Rest, R Wasserstoff, Alkyl oder eine Schutzgruppe, und A-CO die Acylkomponente einer Carbonsäure A-CO-OH bezeichnet, gekennzeichnet dadurch, daß 4(1H)-1,5-Naphthyridon-3-carbonsäure aktivester der Formel Va,

Amido-carbonsäurnaktivester der Formel Vb

oder Carbonsäureaktivester der allgemeinen Formel V,

in denen A-CO die zuvor beschriebene Bedeutung hat und NB den 5-Norbornen-2,3-dicarboximidrest der Formel VI a

bezeichnet, mit β-Lactamen der Formel Xa, Xb, Xc



oder mit B-Lactamen der allgemeinen Formel X,

in der R und D die zuvor erklärte Bedeutung haben, zu Verbindungen der Formeln laa 1 oder l umgesetzt werden.

2. Verfahren nach Anspruch 1, **gekennzeichnet dadurch**, daß β-Lactamantibiotika der allgemeinen Formel I hergestellt werden, welche die in den Formeln II und IV

angegebene spezielle Struktur haben und worin R^{D2} für Wasserstoff, Alkyl oder eine Schutzgruppe, R^{D3} für Phenyl oder anderes Aryl, Hetaryl, Cyclohexenyl oder Cyclohexadienyl, welche auch Substituenten tragen können, steht, des weiteren R^{D4} Masserstoff, Alkyl oder eine Schutzgruppe, R^{D5} Wasserstoff, Alkyl oder O–Alkyl bezeichnen und X für S, O, SO, SO₂ oder CH₂, Y für

s(aht und das Zeichen (x) die Stelle der Bindung von Y an X bezeichnet, wobei R^{Y1} für CO-O-R^{Y3}, CO-R^{Y4} oder

RY2 für Wasserstoff, Alkyl-CO-O, Hydroxyl,

Pyridinium, Aminopyridinium, Azido, Cyano,

Thiocarbamoylthio, Carbamoyl, alkylsubstituiertes Carbamoyl, Carbamoyloxy, Alkylcarbamoylalkoxy, Alkoxycarbamoyl, S-Aryl, S-Hetaryl oder

$$\mathbb{R}^{Y5}$$
, \mathbb{R}^{X5} , \mathbb{R}^{A1} \mathbb{R}^{Y6} , \mathbb{R}^{X6} , \mathbb{R}

steht, wobei CO-O-R^{Y3} eine beliebige Estergruppe darstellt dier aber R^{Y3} ein Wasserstoffatom, eine Schutzgruppe oder ein Elektronenpaar bezeichnet, so daß in letzterem Fall die Verbindungen der Formeln II und IV Anionen darstellen, zu denen ein beliebiges, mit der in Anspruch 1 formulierten Bildungsreaktion der Verbindungen der Formeln I bzw. II und IV verträgliches Kation, wie Na⁺, insbesondere ein physiologisch verträgliches Kation, gehört, wobei R^{Y4} eine gegebenenfalls geschützte Hydroxylgruppe bezeichnet, wobei R^{Y5} für Wasserstoff, Hydroxyl, Methyl oder höheres Alkyl steht,

wobei {R^{Y6}} für Hydroxyl, Amino oder NH-R^{A1}, welche gegebenenfalls geschützt sind, oder für Wasserstoff, Alkyl, Alkoxy, Halogen, Acetylamino, Carboxy, Carboxymethyl, Carboxyalkyl, die Substituenten tragen können, steht, wobei die Klammern {} Mono-, Di- oder Multisubstitution bedeuten,

wobei R^{A1} für Wasserstoff, Methyl, Ethyl oder anderes Alkyl, gewünschtenfalls Substituenten tragend, oder eine Schutzgruppe steht und der Stern.* ein Chiralitätszentrum kennzeichnet, wobei die Verbindungen der Formel II in den jeweils möglichen Konfigurationen R und S, oder in beliebigen Gemischen daraus, vorliegen können.

3. Verfahren nach Ansprüchen 1 und 2, gekennzeichnet dadurch, daß β-Lactame der allgemeinen Formel X eingesetzt werden, welche die in den Formeln VII bis IX

$$\begin{array}{c|c} R^{D3} & R^{D5} \\ HN-CH-CO-N & X \\ R^{D2} & R^{D4} & N \end{array}$$

angegebene spezielle Bedeutung haben und worin R^{D6} und R^{D7} Methyl, Ethyl oder höheres Alkyl repräsentieren und die Substituenten R^{D2}, R^{D3}, R^{D4} und R^{D5} sowie die Gruppen X und Y die in Anspruch 2 formulierte Bedeutung haben, wobei der Stern * in den Formeln VII und VIII Chiralitätszentren kennzeichnet und diese Verbindungen in den jeweils möglichen Konfigurationen R und S, oder in beliebigen Gemischen daraus, vorliegen können.

- 4. Verfahren nach den Ansprüchen 1 bis 3, gekennzeichnet dadurch, daß Carbonsäureaktivester der allgemeinen Formel V eingesetzt werden, welche an gegebenenfalls vorhandenen reaktiven Gruppen, wie Carboxyl, sofern diese die Bildung der Verbindungen der Formeln I und/oder V quantitativ stören können, geschützt sind.
- 5. Verfahren nach Ansprüchen 1 bis 4, gekennzeichnet dadurch, daß Carbonsäureaktivester der allgemeinen Formel V eingesetzt werden, welche, bis auf die erforderlichenfalls gemäß Anspruch 4 hinzuzufügenden Schutzgruppen, die in den nachfolgenden Formeln Va 1 bis Vz

Vc2

Vc21

Vc22

V c 23

Vc24

Vd1

Vd11

Vd2

Vd21

Vd3

Vd31

Vd32

Vе

۷f

۷g

۷h

۷i

Vj

$$R^{D3} = C - (CO - NA5.k) \int -CO - O - NB$$
 $CO - O - R^{D1}$

٧k

۷I

٧m

Vin

۷o

Vp

۷q

$$R^{D3}_{R^{C}-(CO-NAlk)}$$
 ζ -CO-O-NB $V_{R^{D3}-CH-R^{D1}}$

$$R^{D3}$$
-C-(CO-NAlk) 5-CO-O-NB Vt N-(R^{D8} oder R^{D11})

$$R^{D3}$$
-C-(CO-NAlk) δ -CO-O-NB $\forall x$ \parallel N -O-(R^{D8} oder R^{D11})

$$H_2N \xrightarrow{N} \begin{matrix} C-(CO-NAlk) & CO-O-NB \\ N-O-CH_2-Q \end{matrix}$$

angegebene spezielle Struktur haben und worin NB die in Anspruch 1 beschriebene Bedeutung hat, worin des weiteren –CO–NAIk– für

steht, die Substituenten R^{D2} und R^{D3} sowie der Stern * die in Anspruch 2 formulierte Bedeutung haben und das Symbol δ (Kronecker-Delta) den Wert Null oder Eins annehmen kann, so daß demgemäß die Gruppe –CO–NAIk abwesend ($\delta=0$) oder anwesend ($\delta=1$) ist, wobei jedes der in den Formeln Va 1 bis Vz verwendeten Symbole T und L für die Atome N und C steht, wobei letzteres auch Substituenten tragen kann, wobei jedes der Symbole M und U das Atom O oder die Atomgruppe

repräsentiert, in der R^{A1} insbesondere Wasserstoff, aber auch Methyl, Ethyl oder anderes Alkyl, welche alle Substituenten tragen können, oder eine Schutzgruppe bedeutet, wobei das Symbol ein N- oder C-Brückenatom oder, falls der mit W bezeichnete Cyclus abwesend ist, ein N- oder C-Atom bezeichnet, welches auch Substituenten tragen kann, wobei R^{D8} und R^{D9} für die Gruppen

$$-N=C-R^{D13}$$
 oder $-N=C-R^{D11}$

steht, außerdem jedoch R^{DB} und R^{D9} genau wie R^{D12} und R^{D13} sowohl Wasserstoff, Alkyl, Alkenyl, Alkinyl, Aryl oder Hetaryl, die Substituenten tragen können, als auch Azido, Amino, Hydroxy oder Carbonyl, Aminoalkyl, Hydroxyalkyl, Carboxyalkyl, Alkylaminoalkyl, Alkoxyalkyl oder Carbalkoxyalkyl bedeuten,

wobei des weiteren R^{D 10} für Hydroxy, O-R^{D8}, Amino, -NH-R^{D8}, NH-CO-R^{D8} oder NR^{D8}R^{D9}

CO-OH oder SO_Z-OH, erforderlichenfalls geschützt, steht, wobei R^{D11} und R^{D14} für Wasserstoff, Phenyl, Hydroxy- oder Aminophenyl, o-Chlorphenyl, o-Dichlorphenyl, o-Fluor-Chlorphenyl, anderes Aryl, Hetaryl, Cyclohexenyl oder Cyclohexadienyl, O-Aryl, O-Hetaryl, S-Aryl, S-Hetaryl, welche alle Substituenten tragen können, Cyano oder

$$H^{S}N \stackrel{\mathbf{R}}{\longrightarrow}$$

steht, wobei das Symbol Q einen, der in den Formeln Va 1 bis Vz angegebenen, an der Gruppe O-NB befindlichen Reste bedeutet, wobei R^{Y1} und R^{Y3} die in Anspruch 2 erklärte Bedeutung haben und wobei schließlich der in den Formeln Va 1 bis Vd 32 mit W bezeichnete Ring anwesend sein kann, aber nicht sein muß und, wenn er anwesend ist, für ein mono- oder mehrcyclisches Aryl oder Hetaryl, welches ganz oder partiell hydriert sein kann und/oder auch Substituenten trägt, steht.

- Verfahren nach Ansprüchen 1 bis 5, gekennzeichnet dadurch, daß Verbindungen der Formeln V, Va 1 bis Vz und VII bis X Verwendung finden, in denen Schutzgruppen Reste wie Trialkylsilyl bzw. Trimethylsilyl bedeuten.
- 7. Verfahren nach Ansprüchen 1 bis 6, gekennzeichnet dadurch, daß die Umsetzung der Carbonsäureaktivester mit β-Lactamen zu β-Lactamantibiotika in inerten Lösungsmitteln, wie Methylenchlorid, Chloroform, Dioxan, Wasser oder in einem Mehrphasensystem, bestehend aus Wasser und organischen Lösungsmitteln, bei Temperaturen zwischen – 20°C und 60°C, je nach Wahl der Lösungsmittel und nach thermischer Empfindlichkeit der zur Reaktion gebrachten Komponenten, vorgenommen wird.
- 8. Verfahren nach Ansprüchen 1 bis 7, gekennzeichnet dadurch, daß die Umsetzung der Carbonsäureaktivester mit β-Lactamen zu β-Lactamantibiotika so vorgenommen wird, daß die Nund/oder CO-O-geschützten β-Lactamantibiotika der Formeln II und IV nur in situ auftreten und am Ende der Reaktion die schutzgruppenfreien β-Lactamantibiotika vorliegen.
- Verfahren nach Ansprüchen 1 bis 8, gekennzeichnet dadurch, daß Carbonsäureaktivester der Formeln V und Va 1 bis Vz Verwendung finden, die durch Umsetzung von Carbonsäuren der

11

Formel A–CO–OH, worin A die in den vorangegangenen Ansprüchen erklärte Bedeutung hat, mit N-(Chlorcarbonyloxy)-5-norbornen-2,3-dicarboximia abgekürzt Cl–CO–O–NB, worin NB die in Formel VIa beschriebene Bedeutung hat, oder durch Umsetzung von Carbonsäuren A-CO–OH oder geeigneten reaktiven Derivaten der allgemeinen Formel A–CO–E, worin E für eine Abgangsgruppe wie Halogen oder Azido steht, mit der Verbindung HO–NB oder einem geeigneten Derivat J–O-NB, worin J eine Schutzgruppe wie Trimethylsilyl oder eine Abgangsgruppe, wie ein Metallatom, bezeichnet und wobei unter HO-NB das N-(Hydroxy)-5-norbornen-2,3-dicarboximid zu verstehen ist, hergestellt worden sind.

- 10. Verfahren nach den Ansprüchen 1 bis 9, gekennzeichnet dadurch, daß Carbonsäureaktivester der Formeln V und Va 1 bis Vz Verwendung finden, die durch Umsetzung von Carbonsäuren der Formel A-CO-OH mit Cl-CO-O-NB in Gegenwart eines tertiären Amins und/oder geeigneter quartärer Ammoniumhydroxide, wie Trimethylbenzylammoniumhydroxid bzw. für eine beschleunigte Umsetzung in Gegenwart zusätzlicher katalytischer Mengen eines supernucleophilen Amins, wie 4-N,N-Dimethylaminopyridin, 4-Pyrrolidinopyridin, N-Methylimidazol oder Diazobicyclo[5,4,0]-undecen hergestellt worden sind.
- 11. Verfahren nach den Ansprüchen 1 bis 10, gekennzeichnet dadurch, daß Carbonsäureaktivester der Formeln V und Va1 bis Vz Verwendung finden, die nach der Umsetzung von Carbonsäuren mit CI-CO-O-NB isoliert und gewünschtenfalls gereinigt und danach mit β-Lactamen zu β-Lactamantibiotika umgesetzt oder ohne vorherige Isolierung, also in situ, mit β-Lactamen zu β-Lactamantibiotika der Formeln I, II und IV umgesetzt werden.
- 12. Verfahren nach den Ansprüchen 1 bis 11, gekennzeichnet dadurch, daß man die so hergestellten N- und/oder CO-O-geschützten β-Latamantibiotika der Formein I, II und IV isoliert und gewünschtenfalls reinigt und danach die erwähnten Schutzgruppen abspaltet oder die Abspaltung der Schutzgruppen in situ durchführt oder wie bei β-Latamantibiotika, die durch Umsetzung von β-Lactamen der Formel VIII entstanden sind, durch geeignete Wahl des Reaktionsmediums im Verlauf der Reaktion der Carbonsäureaktivester mit den β-Lactamen herbeiführt und anschließend die β-Lactamantibiotika gewünschtenfalls in ihre nichttoxischen, physiologisch verträglichen Salze überführt oder aus den gegebenenfalls erhaltenen Salzen gewünschtenfalls die freien Säuren herstellt.

Anwendungsgebiet der Erfindung

Die Erfindung betrifft ein neues Verfahren zur Herstellung von β-Lactamantibiotika, insbesondere der im Titel genannten Verbindung, die als Arzneimittel in der Medizin eingesatzt werden. Anwendungsgebiet der Erfindung ist die pharmazeutische Industrie.

Charakteristik der bekannten technischen Lösungen

Es ist bekannt, daß β-Lactamantibiotika der allgemeinen Formel I

worin D einen den β-Lactamkörper enthaltende Rest, R einen Substituenten und A-CO die Acylkomponente einer Carbonsäure bezeichent, die eine oder mahrere Hydroxyl- und/oder sekundäre Aminogruppen trägt, auf vielfältige Weise hergestellt werden können. Das betrifft insbesondere β-Lactamantibiotika der Formeln II und IV und die damit erfaßten Realisierungen des

$$A-CO-N \xrightarrow{R} N \xrightarrow{X} Y$$

Substituenten D. Typische Substituenten in den Formeln I, II und IV sind beispielsvieise Wasserstoff für R, R^{D2}, R^{D4} und R^{D5}, Phenyl für R^{D3}, Schwefel für X und die Gruppe (x)–C(–CH₃)₂–CH–CO–OH für Y, wobbi (x) die Stelle der Bindung von Y an X bezeichnet. Die Acylkomponente A–CO kenn einer in weiten Bereichen frei wählbaren Carbonsäure A–CO–OH entstamnten. Die Synthese von Verbindungen der Formel I, II und IV erfordert zumeist aktivierte Acylkomponenten A–CO–G, wie sie sich aus den Carbonsäuren A–CO–OH oder anderen geeigneten Carbonsäurederivate ¬ herstellen lassen. Im allgemeinen müssen jedoch zuvor die darin vorhandenen Hydroxy- und/oder Aminogruppen geschützt vorden. Eigentlich wäre dann in der Bezelchnungsweise zwischen dem ungeschützten und dem geschützten Res. A zu unterscheiden. Vereinfachend wird hier jedoch generell A bzw. A–CO–G geschrieben, wobei G eine beliebige aktivierende Gruppe bezeichnet. Bei der ektivierten Acylkomponente A–CO–G kann es sich demzufolge beispielsweise um Säurehalogenide, insbesondere Säurechloride, einfache oder gemischte Anhydride, Säureazide (G:N₃) oder sogenannte aktivierte Ester handeln. Schließlich setzt man die aktivierten Acylkomponenten A–CO–G mit einer β-Lactamkomponente der allgemeinen Formel E–N–D oder E–N–D, worin R^{D2}, R^{D4} und D

die zuvor erläuterte Bedeutung haben und E für Wasserstoff oder eine geeignete Abgangsgruppe steht, oder mit einer β-Lactamkomponente der allgemeinen Formel III zu β-Lactamantibiot ka der Formeln I.

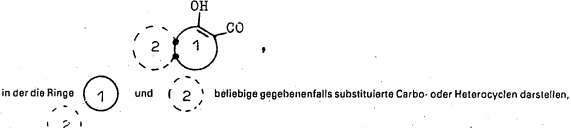
$$E \xrightarrow{R^{D3}} R^{D5}$$

$$E \xrightarrow{R^{D6}} R^{D7} \xrightarrow{N} Y$$

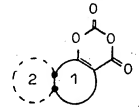
II oder IV, bzw. deren an den Amino- und/oder Hydroxygruppen der Acylkomponenten A-CO geschützten Derivaten, um. Im letzten Schritt werden, wenn nötig, die Schutzgruppen entfernt.

Bei der Herstellung pharmazeutisch bedeutsamer β-Lactamantibiotika scheitert die Säurehalogenidmethode (G: Halogen) oft an der Empfindlichkeit der jeweiligen speziellen Cerbonsäure A-CD-OH gegenüber typischen Halogenierungsmitteln wie belspielsweise Thionylchlorid. Auch die Carstellung der Säureazide ist häufig nur auf sehr umständliche Weise möglich, und einer technischen Anwendung derselben Eind enge Grenzen gesetzt, beispielsweise aufgrund eventueller Explosionsgefahr bei Isolierung der Azide. Die Anwendung von Mischanhydridverfahren führt zur unerwünschten Bildung von Nebenprodukten, insbesondere von Urethanen. Viele Aktivestermethoden hingegen erfordern beispielsweise das gesundheitsschädigende N,N'-Dicyclohexylcarbodiimid (DCC), und Ester des N-Hydroxysuccinimids (HO-Su) weisen oft nur geringe Lagerstabilität auf. Sie sind damit technisch ehenfalls nacheilig. Darüber hinaus wurden bei der Herstellung von N-Hydroxysuccinimidestern A-CO-O-Su unerwünsche Nebenreaktionen beobachtet. Schließlich hat man auch schwer abtrennbare Harnstoffe als unerwünschte Nebenprodukte der Aktivesterherstellung zu erwarten, oder die bei der β-Lactamantibiotika-Herstellung anfallende Hydroxyvvrbindung G-H läßt sich nur auf sehr umständliche Weise von den Produkten der Formeln I, II und IV trennen. Eine Ursache derartiger Schwierigkeiten ist in der besonderen Empfindlichkeit der β-Lactame, mitunter auch der speziellen Carbonsäuren A-CO-OH und ihrer Darivate, zu sehen.

Bei der Herstellung solcher Verbindungen der Formeln I, II und IV, die dadurch gekennzeichnet sind, daß ihre Acylkomponente A-CO die folgende spezielle Struktur hat



der Ring (E) aber nicht anwesend sein muß, besteht auch die Möglichkeit, aus den Carbonsäuren mit Phosgen oder Chloremeisensäureestern innere Anhydride der Struktur



VI

zu bilden. Diese werden dann als aktivier e Acylkomponenten genau wie die Verbirdungen der Formel A-CO-G direkt mit β-Lactamkomponenten der Formeln I, II oder IV umgesetzt R⁵² R⁵⁴

(siehe DE 2362279 C2 und DO 2416449). Nachteilig ist hier die Notwendigkeit des direkten Einsatzes stark toxischer Reugunzien, wie Phosgen oder Chlorameisensäureester, bei der β-Lactamantibiotikeherstellung, da die inneren Anhydride oft schlecht lagerfähige Produkte sind, also schnell weiter verarbeitet werden müssen, so daß sich ihre Synthese nicht von der eigentlichen β-Lactamantibiotikaherstellung trennen läßt.

Es ist auch bekannt, daß bestimmte Aktivester der allgemeinen Formel

darstellbar sind, wobei H-NB das in Formel VI angegebene 5-Norbornen-2,3-dicarboximid ist.

In den bisher bekannten Verfahren der Herstellung von NB-Aktivester der allgemeinen Formel V wird von Carbonsäuren A-CO-OH und der N-Hydroxyverbindung HO-NB ausgegangen (Fujino, M. et al.: Chem. Pharm. Bull. 22 (1974), 1857). Unbekannt sind jedoch Aktivester von an Hydroxy- und/oder Aminogruppen ungeschützter Carbonsäuren. Insbesondere sind jene Aktivester dieser Art unbekannt, die sich für die Herstellung pharmazeutisch bedeutsamer β-Lactamantibiotika einsetzen lassen, und damit sind auch die Konsequenzen des Einsatzes derartiger Aktivester bei der β-Lactamantibiotikaherstellung unbekannt.

Ziel der Erfindung

Das Ziel besteht darin ein Verfahren zu finden, wonach unter milden Bedingungen und bei Verwendung von in der β-Lactamantibiotika-Herstellung üblichen Lösungsmitteln bestimmte Carbonsäureaktivester des Typs A-CO-O-NB, vorzugsweise ohne Isolierung (nIso in situ), zu β-Lactamantibiotika A-CO-N-D oder A-CO-N-D umgesetzt werden können. Hydroxy- und/oder R^{D2} R^{D4}

sekundäre Aminogruppen sollen dabei in den Carbonsäureaktivestern nach Möglichkeit ungeschützt vorliegen können. Die bei der Umsetzung frei werdende Aktivierungskomponente HO–NB und/oder ihre Deriva. J sollen von geringer Toxizität sein, sich leicht aus dem Reaktionsgemisch abtrennen und damit möglichst wiedergewinnen und nach Aufbereitung erneut einsetzen lassen, Nebenprodukte sollen nur in geringer Menge auftreten und, wenn sie auftreten, sich dann ebenfalls leicht vom gewünschten Produkt abtrennen lassen, ggf. vorhandene Schutzkomponenten der β-Lactame wie auch der Carbonsäurekomponente sollen die Reaktion nicht wesentlich stören, so daß schließlich eine hohe Ausbeute an Reinprodukt des Gewünschten β-Lactamantibiotikums erzielt werden kann. Dieses Ziel soll dadurch erreicht werden, daß chemisch neue Carbonsäureaktivester A–CO–O–NB Verwendung finden, die sich auf solche Weise herstellen lassen, daß unter milden thermischen Bedingungen und in einem milden Milieu, bestehend aus üblichen Lösungsmitteln, gearbeitet werden kann und daß sich schließlich die Lösungsmittel so wählen lassen, daß eine Isolierung der Aktivester A–CO–O–NB vor deren weiterer Umsetzung zu β-Lactamantibiotika nicht erforderlich ist. Das Verfahen soll sich insgesamt durch chemische Einfachheit und ökonomische Effektivität auszeichnen.

Derlegung des Wesens der Erfindung

Der Erfindung liegt die Aufgabe zugrande, mittels eines neuen Verfahrens β-Lactamantibiotika der allgemeinen Formeln I, II und IV aus Carbonsäureaktivestern A–Ct –O–NB der Formel V und β-Lactamkomponenten der Formeln E–N–D, E–N–D oder der R⁰² R⁰⁴

Formel III herzustellen, wobei die Substituenten die zuvor erklärte Bedeutung haben und A für einen gegenüber A–CO–O–NB unter den Bildungsbedingungen dieses Carbonsäureaktivesters wie auch dor β-Lactamentibiotika weitgehend inerten, ansonsten jedoch belletigen Rest, wie beispielsweise Alkyl, Alkenyl, Alkinyl, Aryl oder Hetaryl, die gegebenenfalls substituiert sind, steht. Des welteren können die mit der Formel V altgemein angegebenen Carbonsäureaktivester die in den Formeln V a 1 bis Vz beschriebene spezielle Struktur haben. Darin steht die mit –CO–NAlk bezeichnete Gruppe für

Das Symbol & (Kronecker-Delta) kann die Werte 0 und 1 annehmen, so daß (-CO-NAIk) = 1-CO-O-NB gleichbedeutend mit -CO-NAIk-CO-O-NB ist und für

steht, während (CO–NAlk)_o–CO–O–NB lediglich –CO–O–NB entspricht. In der die Abkürzung –CO–NAlk– erläuternden Formel bzw. in den Formeln II bis IV steht R^{D2} für Wasserstoff, Alkyl oder eine Schutzgruppe und R^{D3} für Phenyl oder anderes Aryl, Hetaryl, speziell Thienyl, Hydroxy- oder Amino-Aryl oder -Hetaryl, insbesondere p-Hydroxyphenyl und 2-Amino-thiazolyl, des weiteren für

Vb21

Vb22

Vc21

Vc22

Vc 23

Vc 24

Vd1

Vd 11

Vd2

Vd21

Vd3

Vd31

Vd 32

Ve

۷f

۷g

Vh

Vi

Ŧ

Vk

٧ŀ

٧m

٧n

٧o

۷p

۷q

$$R^{D3}_{\overline{H}_{0}^{C}-(CO-NAlk)}^{CO-O-NB}_{N=CH-R^{D11}}$$

۷r

٧v

Halogen-CH=CH-S-CH₂-(CO-NAlk)&-CO-O-NB

$$H_2N \longrightarrow N \longrightarrow C-(CO-NAlk) \zeta-CO-O-NE$$
 $N-O-CH_2-Q$

Cyclohexenyl und Cyclohexacienyl, o-Chiurphenyl, o-Dichlorphenyl, o-Fluor-chlorphenyl, -O-Aryl, -O-Hetaryl, -S-Aryl, -S-Hetaryl, welche alle gegebenenfalls Substituenten tragen können.

Das Symbol R⁰⁴ bezeichnet Wasserstoff, Alkyl oder eine Schutzgruppe und R⁰⁵ steht für Wasserstoff, Alkyl oder O- Alkyl. In der allgemeinen Formel III stehen R⁰⁵ und R⁰⁷ für Methyl, Ethyl oder höheres Alkyl. Stellvertretend für S, O, SO, SO, oder CH, wurde

in den Formeln II bis IV das Symbol X geschrieben und Y steht für

worin das Zeichen (x) die Stelle der Bindung von Y an X bezeichnet. Hier hat RY1 die Bedeutung von -CO-O-RY3, -CC-RY4 oder

und R^{Y2} bedeutet Wasserstoff, Alkyl-CO-O-, Hydroxyl, Pyridinium, Aminopyridinium, Carbamoyloxy, Azido, Cyano, Thiocarbamoylthio, -S-Aryl oder -S-Hetaryl, Carbamoyl, alkylsubstituiertes Carbamoyl, Alkylcarbomoyl-alkoxy, Alkylcarbamoyl oder

Die genannten Gruppen können auch zusätzliche Substituenten trägen. Die Gruppe CO-O-R^{γ3} stellt eine beliebige Estergruppe dar, oder R^{γ3} bezeichnet ein Wasserstoffatom, eine Schutzgruppe oder ein Elektronenpaar. In letzterem Fall handelt es sich bei den Verbindungen der Formeln II und IV um Anionen. Dazu kann ein beliebiges Kation, insbesondere ein physiologisch verträgliches, wie Na⁺, oder ein mit der zuvor beschriebenen Bildungsreaktion der β-Loctamantibiotika verträgliches Kation gehören. R^{γ4} ist eine gegebenenfalls geschützte Hydroxylgruppe und R^{γ5} steht für Wasserstoff, Hydroxyl, Methyl oder höheres Alkyl, { R^{γ6}} bezeichnet Hydroxyl, Amino od -NH-R^{A1}, welche gegebenenfalls geschützt sind, oder Wasserstoff, Alkyl, Alkoxy, Halogen, Acetylamino, Carboxy, Carboxymethyl, Carboxyalkyl, die zusätzliche Substituenten tragen können, wohei die Klammern () für Mono-, Di- oder Multisubstituenten stehen. R^{A1} bedeutet eine Schutzgruppe oder Wasserstoff, Methyl, Ethyl oder anderes Alkyl, auch cyclisches, beispielsweiso Cyclopropyl, gewünschtenfalls Substituenten tragend. Der Stern * kennzeichnet in allen Fällen ein Chiralitätszentrum, und die Verbindungen können in den dazu jeweils möglichen Konfigurationen R und S oder in beliebigen Gernischen daraus vorliegen. In den Heterocyclen der Formeln Va 1 bir. Vz bedeuten die Symbole –U– und –M– divalente Atome wie –O– und –S– oder die

Atomgruppen

N-R^{A1} und N-SO₂-R^{A1}, wobei R^{A1} in -U- und -M- nicht identisch sein muß, aber sein kann. Des weiteren können diese Atorne oder Atomgruppen abwesend sein, so daß -U- und -M- lediglich die Bedeutung eines Bindungsstriches haben.

Die Symbole L und T stehen für die Atome N und C.

Die mit dem Punkt • bezeichneten Brückenatome stehen für N- oder

C= oder $-C-R^{A2}$, so daß der Ring W für Carbo- und Heterocyclen, insbesondere Aryl und Heteryl,

auch ganz oder partiell hydriert und mit beliebigen Substituenten vom Typ R^{A2} versehen, steht. Der Ring W kann, aber er muß nicht chwesend sein. Dabei bezeichnet R^{A2} insbesondere Wasserstoff, Hydroxy, Halogen, Nitro, Alkyl oder andere Substituenten. Für den Fall, daß in Formel Vc 1 bzw. Vc 2 das Symbol – U – für – NH –, = T – für = CH – und – L = für – N = steht, handelt es sich um die zwei tautomeren Formen desselben Heterocyclus, nämlich

Schließlich können die mit Formel V allgemein angegebenen Aktivester auch die in den Formeln Vf bis Vz spezifizierte Struktur haben. Darin stehen die allgemeinen Symbole R⁰⁸ und R⁰⁹ für die Gruppen

$$-N=C-R^{D13}$$
 oder $-N=C-R^{D11}$
 R
 R
 R

Außerdem können R^{D8}, R^{D9}, R^{D12} und R^{D13} sowohl Wasserstoff, Alkyl, Alkenyl, Alkinyl, Aryl oder Hetaryl, gewünschtenfalls substituiert, als auch Azido, Amino, Hydroxy oder Carbonyl, Aminoalkyl, Hydroxyalkyl, Carboxyalkyl, Alkylaminoalkyl, Alkoxyalkyl oder Carbalkoxyalkyl bedeuten.

Des weiteren steht RD10 für Hydroxy, O-RD8, Amino, NH-RD5, NH-CO-RD8 oder NRD8RD9,

CO-OH oder SO_z-OH, alle erforderlichenfalls geschützt. R^{D11} und R^{D14} nezeichnen Wasserstoff, Phenyl, Hydroxy oder Aminophenyl, o-Chlorphenyl, o-Dichlorphenyl, o-Fluor-chlorphenyl, anderes Aryl, Hetaryl, Cyclohexenyl oder Cyclohexadienyl, O-Aryl, O-Hetaryl, S-Aryl, S-Hetaryl, Cyano oder

Das Symbol Q steht für einen der in den Formeln Va 1 bis Vz angegebenen, an der Gruppe O–NB befindlichen Reste. Erfindungsgemäß wird die gestellte Aufgabe dadurch gelöst, daß Carbonsäureaktivester der allgemeinen Formel V eingesetzt werden, wobei die zu ihrer Herstellung benötigte Aktivierungskomponente HO–NB auf bekannte Weise (Fujino, M., et al.: Chem. Pharm. Bull. 24 [1974], 1857) gewonnen wird. Die Aktivester werden mit β-Lactamkomponenten der allgemeinen Formeln

oder der Formel III zu β-Lactamantibiotika der Formeln I, II oder IV umgesetzt. Insbesondere können auch β-Lactanskomponenten der allgemeinen Formel

oder der Formeln Xa, Xb und Xc

$$\begin{array}{c|c}
 & & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & &$$

Хc

und Carbonsäureaktivester der Formeln Va oder Vb

eingesetzt werden, so daß insbesondere das D-a-(4(1 H)-1,5-naphthy/idon-3-carboxamido)-benzylpenicillin der Formel laa 1

bzw. dessen Tautomare entstehen. Alle in den Formeln angegebenen allgemeinen Symbole haben die zuvor erklärte Bedeutung. Die Umsetzung wird in organischen Lösungsmitteln, beispielsweise CH₂Cl₂ Dioxan, oder in Wasser, bei Temperaturen zwischen – 20°C und 60°C, vorzugsweise bei Raumtemperatur, oder in einem Mehrphasensystem, oestehend aus Wasser und organischen Lösungsmitteln, durchgeführt.

oder der Formel III können in freier Form, als Hydrate oder allgemein als Solvate, silvliert oder als Salze, vorzugsweise des

Die β-Lactamkomponenten der Formeln

$$\begin{bmatrix} E-N-D \\ R \end{bmatrix}$$
 $\begin{bmatrix} E-N-D \\ R \end{bmatrix}$

Natriums oder tertiärer Amine, eingesetzt werden. Dementsprechend und nach Wahl der Bedingungen der Aufarbeitung des Ansatzes erhält man die β-Lactamantibiotika in reiner Form, goodhützt oder als Salze. Zur Reinigung des Produktes kann man sich der üblichen Methoden, wie Extraktion, Kristallisation, Chromatographie usw. bedienen. Die Vorteile der Reaktionsführung über die speziellen Carb. - iureaktivester der Formeln V, Va, Vb, oder Va 1 bis 1/2 bestehen in deren hoher Reaktivität, die es beispielsweise erlaubt, auch 🗀 ze der B-l.actamkomponenten einzusetzen, in den guten Ausbeuten an β-Lactamantibiotika der Formeln I, II, IV und laa -, der hohen Reinheit dieser Produkte, der weitestgehenden Vermeidung von Racemisierungen wie auch der Vermeidung des Auftretens von N-Acyl-Harnstoffen, und schließlich in der Möglichkeit, eine Ein-Schritt-Roaktion durchzuführen, das heißt, auf die Isolierung der Aktivester zu verzichten. Die für die zuvor beschriebene Reaktion benötigten Carbonsäureaktivester der allgemeinen Formeln (V, Va, Vb) können durch Umsetzung der Carbonsäure A-CO-OH oder eines aktivierten Derivates mit HO-NB in an sich bekannter Weise dargestellt werden. Es wurde gefunden, daß sich diese Aktivester überraschenderweise aber auch aus den Carbonsäuren und der Verbindung CI-CO-O-NB in hoher Reinheit darstellen lassen. Dazu wird die für das gewünschte β-Lactamantibiotikum erforderliche Carbonsäure in einem inerten wasserfreien Lösungsmittel, vorzugsweise Halogenkohlenwasserstoffe, Tetrahydrofuran, Dioxan, Acetonitril und/oder Aromaten in Gegenwart von tertiären Aminen, wie Triethylamin , Ndisubstituierten Anilinen, vorzugsweise in Pyridin, bei Temperaturen zwischen -20°C und 80°C, vorzugsweise zwischen -5°C und 0°C, mit N-{Chlorcarbonyloxy}-5-norbornen-2,3-dicarboximid Cl-CO-O-NB umgesetzt. Die Reaktion läßt sich durch katalytisch wirkendes N,N-4-Dimethylaminopyridin (DMAP) oder ein anderes supernucleophiles Amin, beispielsweise 4-Pyrrolidinopyridin (PPY). N-Methylimidazol oder Diazobicyclo(5,4,0)-undecen (DBU) beschleunigen. Die so gewonnenen Aktivester werden gegebenenfalls isoliert und gereinigt. Besonders vorteilheft ist es, die Aktivester ohne vorherige Isolierung, also ir situ, mit der gewünschten β-Lectamkomponente zum jeweiligen β-Lactamantibiotikum umzusetzen.

Weitere Vorteile der beschrübenen Führung der Reaktionen bestehen in der Erhaltung der absoluten Konfiguration der Carbonsäurekomponente A, falls dies erforderlich ist, sowie in der Vermeidung des gesundheitsschädigenden Dicyclohexylcarbodilmids und damit des eventuell entstehenden, schwer abtrennbaren Dicyclohexylharnstoffes. Die erfindungsgemäß hergestellten Carbonsäureaktivester sind, beispielsweise im Gegensatz zu N-Hydroxysuccinimidestern, in den meisten Fällen gut legerfähige Produkte. Die für N-Hydroxysuccinimidester beschriebenen Nebenreaktionen wurden bisher nicht beobachtet.

Schließlich erweist sich die gute Löslichkeit der Aktivesterkomponente HO–NB in Wasser und in vielen organischen Lösungsmitteln bei der Isolierung der β-Lactamantibiotika als vortellhaft. Die Antibiotika können bei geeigneter Wahl des Mediums selektiv ausgefällt werden, wobei HO–NB in Lösung verbleibt. Bei dem Einsatz von substituierten Phenolen als Aktivierungskomponente der Ester ist die Trennung weitaus schwieriger, da die Phenole im Allgemeinen schlechter als HO-NB wasserlöslich sind.

Ein weiterer Vorteil der beschriebenen Reaktionsführung besteht in der Gewinnung der Aktivester unter sehr milden Bedingungen, die es erlauben, nicht nur racemisierungsfrel zu arbeiten, sondern auch Aktivester besonders empfindlicher Carbonsäuren, beispielsweise der 6-Amino-penicillansäure oder der Tetracycline (hier durch Überführung der -CO-NH₂-Gruppe in -CO-O-NB [in mehreren Stufen]), herzustellen.

Ein ganz besonderer Vorteil des Verfahrens besteht darin, daß auch Carbonsäureaktivester Verwendung finden können, bei denen die Hydroxy- und/oder Aminogruppen des Carbonsäuregrundkörpers A ungeschützt, oder im Fall protonisierter Aminogruppen quasigeschützt, vorliegen können.

Die folgenden Ausführungsbeispiele sollen die Erfindung erläutern.

Beispiel 1.

Die Herstellung einer Lösung von Carbonsäureaktivester kann nach einer der folgenden Vorschriften erfolgen:

0,01 Mol Carbonsäure werden in trockenem Methylenchlorid suspendiert oder gelöst und mit mindestens 0,02 Mol Triethylamin oder Pyridin versetzt. Die bereits vorher oder des jetzt auf 0°C gekühlte Lösung/Suspension wird tropfenweise mit 0,01 Mol CI-CO-O-NB pro umzusetzende Carboxylgruppe versetzt. Bei unter diesen Bedingungen reaktionsträgen Carbonsäuren kann die Zügabe von CI-CO-O-NB auch schnoller erfolgen. Nach 30' bis 3h ist die Reaktion meist beendet. Die Lösung/Suspension kann mit NaCI-gesättigter wäßriger Lösung gewaschen und über MgSO₄ getrocknet werden. Sie läßt sich dann direkt weiter verarbeiten (Ein-Topf-Verfahren), oder das Methylenchlorid wird abdestilliert, und die Carbonsäureaktivester werden isoliert und, gewünschtenfalls, durch Umkristallisation gereinigt.

0,01 Mol Carbonsäure verden in trockenem Methylenchlorid suspendiert oder gelöst und mit mindestens 0,02 Mol N,N,N',N'Tetramethylguanidin oder einer anderen geeigneten organischen Base versetzt. Zu der auf 0°C gekühlten Lösung oder
Suspension werden pro umzusetzende Carboxylgruppe 0,015 Mol CI-CO-O-NB, gelöst in trockenem Methylenchlorid,
tropfenweise hinzugegeben. Bei unter diesen Bedingungen reaktionsträgen Carbonsäuren kann die Zugabe auch schneller
erfolgen. Nach Zugabe katalytischer Mengen von N,N'-Dimethylaminopyridin (DMAP) wird 30' bei 0°C und anschließend 2 h bei
Raumtemperatur gerührt. Das Reaktionsgemisch wird, nachdem es nötigenfalls filtriert wurde, mit NaCl-gesättigter wäßriger
Lösung gewoschen und über MgSO₄ getrocknet. Die so erhaltene Lösung des Carbonsäureaktivesters kann nun direkt der
gewünschten Folgereaktion um erworfen werden (Ein-Topf-Verfahren) oder durch Abdestillieren des Lösungsmittels iscliert und
gewünschtenfalls durch Umkristallisation gereinigt werden.

0,01 Mol der Carbonsäure werden in Methanol aufgenommen und mit mindestens 0,01 Mol einer 40% methanolischen Lösung von Trimethylbenzylammoniumhydroxid (Triton-B) versetzt. Die entstandene klare Lösung wird bis zur Trockne eingedampft und der Rückstand zweimal mit wenig Dimethylformamid versetzt und daraufhin erneut bis zur Trockne eingeengt. Das auf diese Art gewonnene Triton-B-Salz der Carbonsäure wird in trockenem Methylenchlorid gelöst, auf 0°C gekühlt und mit 0,015 Mol CI–CO–O–NB, ebenfalls gelöst in trockenem Methylenchlorid, umgesetzt. Die Reaktion ist meist nach 1–3 Stunden beendet. Die weitere Aufarbritung des Ansatzes erfolgt wie unter (a) oder (b).

Beispiel 2

Die Herstellung der β-Lactamkomponenten der allgemeinen Formel III oder der Formel Xb kann nach folgende: Vorschrift erfolgen:

0,04Mol a-Aminobenzylpenicillin in Form der wasserfreien Verbindung, als Trihydrat oder als Natriumsalz werden in 100 ml Aceton unter Zugabe von 0,06 Mol Triethylamin (bzw. 0,03 Mol bei Einsatz des zuvor erwähnten Na-Salzes) aufgeschlämmt und etwa 2 Stunden bei Raumtemperatur intensiv gerührt. Dabei bildet sich eine homogene Lösung. Dann wird noch etwa eine weitere halbe Stunde gerührt.

Durch Ansäuern mit 2n oder konzentrierter HCI wird ρ H = 2,0 eingestellt, wobei sich die gebildete β -{2,2-Dimethyl-5-oxo-4-phenyl-1-imidazolidinyl}-penicillansäure (Hetacillin – Formel Xb) abscheidet.

Belspiel:

0,005 Mol des Salzes einer Carbonsäure der Formel A-CO-OH mit einer organischen Base, beispielsweise N'N'NN-Tetramethylgusnidin, werden nach Beispiel 1 in wusserfreiem Methylenchlorid mit CI-CO-O-NB zum Carbonsäureaktivester der allgemeinen Formel V, Va, Vb oder Va 1 bis Vz umgesetzt. Im Anschluß wird die fertige Lösung filtriert und wie folgt einessetzt.

In 10 bis 15ml H₂O werden 0,005 Mol Hetacillin-Natriumsalz, hergestellt nach Beispiel 2 und DE-PS 1445517, gelöst und auf 0°C gekühlt. Diese gekühlte Lösung wird in die auf -5°C bis 0°C gekühlte Methylenchlorid-Lösung des Carbonsäureaktivesters unter Rühren getropft, 30 min unter weiterem Rühren bei -5°C bis 0°C und denach 60 min bei Raumtemperatur gehalten. Die organischen Lösungsmittel werden im Vakuum entfernt, und der Rückstand wird in 50 ml Wasser gelöst, dann filtriert und die Lösung unter Rühren bei Eiskühlung mit 2n HCl auf den pH-Bereich 2,0 bis 2,5 eingestellt. Das fertige Produkt fällt aus. Es wird abgesaugt, mit H₂O gewaschen und getrocknet. Andernfalls wird nach einem der folgenden Belspiele aufgearbeitet.

0,01 Mol 6-[D(-)-a-aminophenylacetamido]-penicillansäure-Natriumsalz (Ampicillin), gelöst in elwa 20 ml H₂O, werden tropfenweise bei 0°C unter Rühren in eine Lösung von 0,01 Mol eines Carbonsäureaktivesters der Formel V, Va, Vb oder Va 1 bis Vz in Methylenchlorid gegeben. Nach Beendigung der Zugabe wird noch 30 bis 60 min unter Kühlung und anschließend mindestens 1 Stunde bei Raumter peratur weiter gerührt. Die Mischung oder Lösung wird anschließend bei Temperaturen bis 30°C im Vakuum eingoengt, der Rückstand in etwa 300ml Eiswasser aufgenommen und filtriert. Das Filtrat wird mit 2n HCl auf pH = 2,0 bis pH = 3 eingestellt und 2- bis 3mal mit Essigsäureethylester extrahiert. Der Extrakt wird mehrmals mit H₂O gewaschen und dann über Na₂SO₄ getrocknet.

Man bestimmt den Säuregehalt des Extrakts und extrahiert daraus mit etwa 60 ml wäßriger Lösung der äquivalenten Menge Natriumblcarbonat. Die wäßrige Lösung wird bei 30 bis 40°C eingeengt, der Rückstand mit Ethylether gewaschen und getrocknet. Man erhält auf dieso Weise das Natriumsalz des gewünschten β-Lectamentibiotikums.

Beispiel 5

0,01 Mol des Trihydrats der 6-{D(-)-a-Amino-phenylacetamido]-penicillansäure werden in etwa 30 ml H₂O suspendiert und durch Zugabe von Triethylamin in Lösung gebracht. Diese Lösung wird wie die Lösung des Ampicillin-Natriumsalzes in Beispiel 4 behandelt. Die Auferbeitung bis zum Natriumsa'z des gewünschten β-Lectamantibiotikums erfolgt ebenfalls wie in Reispiel 4.

Beispiel 6

Eine Lösung von 2mmol einer Carbonsäure, beispielsweise der Formel

in 50 ml Dichlormethan wird mit 4 mmol Pyridin versetzt und auf -8°C gekühlt. Unter Rühren und Kühlen werden 4 mmol Chlorameisensäure-N-hydroxy-5-no: bornen-2,3-dicarboximidester Cl-CO-O-NB, gelöst in 25 ml Dichlormethan, hinzugetroptt, wobei die Temperatur nicht über - 5°C ansteigen sollte. Nach Zugabe einer katalytischen Menge von 4-N,N-Dimethylaminopyridin wird eine halbe Stunde bei 0°C und anschließend bis zur Beendigung der Reaktion (das heißt 2 bis 70 Stunden) bei Raumtemperatur gerührt. Nachdem die Lösung gegebenenfalls filtriert wurde, erfolgt die Isolierung des gebildeten Carbonsäureaktivesters A-CO-O-NB, bzw. bei Einsatz der oben angegebenen Carbonsäure die Isolierung des Aktivesters der Formel

durch Ausschütteln mit Wasser (Natriumchlorid gesättigt), mit 5%iger Natriumhydrogencarbonatlösung (Natriumchlorid gesättigt) und nochmals Wasser. Die organische Phase wird nunmehr über Magnesiumsulfat getrocknet, filtriert und fast bis zur Trockne eingeengt. Das Produkt wird mit Hexan ausgefällt und getrocknet. (Die Schmelzpunkte und andere Daten der Verbindung und der Ausgangsstoffe entnimmt man der Tabelle 1.) Die weitere Umsetzung zum β-Lactamantibiotikum erfolgt nach Baispiel 4 oder 5. Ersetzt man darin das Ampicillin durch 6-Aminopenicillansäure, so erhält man mit der oben angegebenen Carbonsäure die Verbindung der Formel

oder ihr Natriumssiz.

Beispiel 7

4 mmol Chlorameisensäure-N-hydroxy-5-norbornen-2,3-dicarboximidester Cl-CO-O-NB werden in 25ml Tetrahydrofuran gelöst und unter Rühren und Kühlen (-8°C) tropfenweise zu einer Lösung von 2 mmol einer Carbonsäure, belspielsweise der in Beispiel 6 angegebenen, und 4 mmol Pyridin in 25ml Tetrahydrofuran gegeben, wobei die Temperatur nicht über -5°C steigen sollte. Das Reaktionsgemisch wird mit einer katalytischen Menge 4-N,N-Dimethylaminopyridin versetzt und eine halbe Stunde bei 0°C und anschließend bei Raumtemperatur bis zur vollständigen Bildung des Aktivesters gerührt.

Nach Zugabe von etwa 10ml Wasser und Beendigung der Gasentwicklung wird das Gemisch nochmals auf 5°C gekühlt. 3 mmol 6-Aminopenicillansäure-triethylammoniumsalz, gelöst in 80%igem Tetrahydrofuran, werden nun zum Reaktionsgemisch getropft. Es wird eine halbe Stunde bei 5°C und weitere 2 Stunden bei Raumtemperatur gerührt.

Zur Aufarbeitung wird filtriert, etwa 40 ml Wasser hinzugefügt und das organische Lösungsmittel i.V. abdestilliert. Man überschichtet den verbleibenden wäßrigen Rückstand mit Essigsäureethylester und säuert mit verdünnter Salzsäure unter Rühren und Kühlen auf pH = 3 an. Die Essigsäureethylester-Phase wird abgetrennt und die saure wäßrige Phase noch 2mal mit frischem Essigsäureethylester extrahiert. Die vereinigten organischen Phasen werden mit Wasser neutral gewaschen und über MgSO₄ getrocknet. Das Penicillin-derivat erhält man nach Filtration und Entfernen des Lösungsmittels.

Die Aufarbeitung kann ebenfalls nach Filtration und Abdestillieren des organischen Lösungsmittels aus dem Reaktionsansatz durch Ansäuern des wäßrigen Rückstandes mit verdünnter Salzsäure auf pH = 3 erfolgen. Der ausgefallene Niederschlag wird

Beispiel 8

3mmol Ampicillin werden in 20ml Dichlormethan suspendiert und durch Zugabe von 6mmol Triethylamin in Lösung gebracht. Anschließend werden 2mmol eines Carbonsäureaktivesters, beispielsweise der Formel

in diesem Fall abgesaugt, mit Wasser gewaschen und getrocknet.

in Dichlormethan aufgenommen und auf 0°C gekühlt. Unter Rühren wird das Ampicillin-triethylammoniumsalz nun bei 0°C zum Aktivester getropft. Es wird eine halbe Stunde bei 0°C und weitere 2½ Stunden bei Raumtemperatur gerührt. Die entstandene klare Lösung wird bis zur Trockne eingeengt, in destilliertem Wasser aufgenommen, gegebenenfalls filtriert und mit Essigsäureethylester überschichtet. Unter Rühren und Kühlen wird mit verdünnter Salzsäure auf pH = 3 angesäuert, die organische Phase abgetrennt und die saure wäßrige Phase noch 2mal mit frischem Essigsäureethylester extrahiert. Die vereinigten organischen Phasen wäscht man mit Wasser neutral, trocknet über Magnesiumsulfat, filtriert und gewinnt das Endprodukt (Formel laa 1 im Fall der oben angegebenen Carbonsäure) durch Abdampfen des Lösungsmittels. Das Penicillinderivat kann auch durch Ausfällen aus der wäßrigen Phase mit verdünnter Salzsäure bis oH = 3 gewonnen werden. Die in den Beispielen angegebenen β-Lactamkomponenten sind gegen andere austauschbar. Insbesondere können folgende Verbindungen oder ihre Derivate

eingesetzt werden.

Die Tabellen 1 und 2 enthalten Beispiele für eingesetzte Carbonsäureaktivester und daraus hergestellte β-Lactamantibiotika. Darüber hinaus wurden die in der folgenden Zusammenstellung angegebenen Verbindungen synthetisiert.

Derivate der 4-Thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure:

6-[[amino(4-hydroxyphenyl)acetyl]amino]-3,3-dimethyl-7-oxo-, trihydrat[2S-[2alpha,5alpha,6beta(S*)]]-;

6-[(aminophenylacetyl)amino] 3,3-dimethyl-7-oxo-, [2S-[2alpha,5alpha,6beta(S*)]]-;

6-[(aminophenylacetyl)amino]-3,3-dimethyl-7-oxo, 1-[(ethoxy-carbonyl)oxy]ethylester, [2S-[2alpha,5alpha,6bota(S*)]]-

6-[(carboxyphenylacetyl)amino]-3,3-dimethyl-7-oxo-, [6S-(2alpha,5alpha,6beta)]-

6-[[[3-{2-chlorophenyl}-5-methyl-4-isoxazolyl]carbonyl]amino]-3,3-dimethyl-7-oxo, [2S-{2alpha,5alpha,6beta}]-

- 6-[[(1-aminocyclohexyl)carbonyl]amino]-3,3-dimethyl-7-oxo-, [2S-(2alpha,5alpha,6beta)]-
- 6-[[[3-{2,6-dichlorophenyl}-5-methyl-4-isoxazolyl]carbonyl]-amino]-3,3-dimethyl-7-oxo-, {2S-{2alpha,5alpha,6beta}}-
- 6-[(2,6-dimethoxybenzoyl)amino]-3,3-dimethyl-7-oxo, [2S-(2alpha,5alpha,6beta)]-
- 6-[[(2-ethoxy-1-naphthalenyl)carbonyl]amino]-3,3-dimethyl-7-oxo-, [2S-(2alpha,5alpha,6beta)]
- 3,3-dimethyl-6-[(5-methyl-3-phenyl-4-isoxazolyl)carbonyl]-amino]-7-oxo, [2S-{2alpha,5alpha,6beta)}-
- 6-[(carboxy-3-thianylacetyl)amino]-3,3-dimethyl-7-oxo-, [2S-[2alpha,5alpha,6beta(S*)]]-

Derivate der 5-Thia-1-azabicylo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure:

- 7-{(aminophenylacetyl)amino}-3-chloro-8-oxo-, [6R-[6alpha,7beta(R*)]]-, Hydrat
- 7-[[amino(4-hydroxyphenyl)acetyl]-amino]-3-methyl-8-oxo-, [6R-[6alpha,7beta(R*)]]-, Monohydrat
- 7-[(hydroxyphenylacetyl)amino]-3-[[(1-methyl-1 H-tetrazol-5-yl)thio]methyl]-8-oxo-, [6R-[6alpha,7beta(R*)]]-
- 3-[[(5-methyl-1,3,4-thiadiazol-2-yl)thio]methyl]-8-oxo-7-[[1H-tetrazol-1-yl]acetyl]amino]-(6R-trans)
- 7-[(hydroxyphenýlacetyl)amino]-8-oxo-3-[([1-(sulfomethyl)-1H-tetrazol-5-yl]thio|methyl], [6R-[6aloha,7beta(R*)]
- 7-[[[2-(aminomethyl)phenyl]acetyl]amino]-3-[[[1-(carboxy-methyl)]H-tetrazol-5-yl]thio]methyl]-8-oxo-, (6R-trans)-
- 7-[[[(4-ethyl-2,3-dioxo-1-piperazinyl)carbonyl]amino](4-hydroxyl-phenyl)acetyl]amino]-3-[[(1-methyl-1 H-tetrazol-5-yl)thio]n/ethyl]-8-oxo-, [6R-[6alpha,7beta(R*)]]-
- 3-[(actyloxy)methyl]-7-[[(2-amino-4-thiazolyl)(methoxyimino)acetyl]amino]-8-oxo-, [6R[6alpha,7beta(Z)]]-
- 3-[[(aminocarbonyl)oxy]methyl]-7-methoxy-8-oxo-7-[(2-thienyl-acetyl)amino]-, (6R-cis)-
- 7-[[(2,3-dihydro-2-imino-4-thiazolyl)(methoxyimino)actyl]-amino]-8-oxo-, [6R-[6alpha,7beta(Z)]]-
- 7-[[(2-amino-4-thiazolyl)(methoxyimino)acetyl]-amino]-8-oxo-3-[[(1,2,5,6-tetrahydro-2-methyl-5,6-dioxo-1,2,4-triazin-3-yl)thio[methyl]-, [6R-[6alpha,7beta(Z)]]-
- 3-[[(aminocarbonyl)oxy]methyl]-7-[[2-furanyl(methoxyimino)acetyl]amino]-8-oxo-, [6R-[6alpha,7beta(Z)]]-
- 7-[(aminophenylacetyl)amino]-3-methyl-8-oxo-, [6R-[6alpha,7beta(R*)]]-, Monohydrat
- 3-l(acetyloxy)methyl]-8-oxo-7-l(2-thienylacetyl)amino]-, (6R-trans)-
- 3-l(acetyloxy)methyl)-8-oxo-7-[[(4-pyridylthio)acetyl]amino]-, [6R-trans]-
- 7-framin 1,4-cyclohexadien-1-ylacetyl)amino]-3-methyl-8-oxo-, [6R-[6alpha,7beta(R*)]]-

sowie das Derivat der 5-Oxa-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-Carbonsäure:

7-[[carboxy(4-hydroxyphenyl]acetyl]amino]-7-methoxy-3-[[(1-methyl-1H-tetrazol-5-yl]thio]methyl]-8-oxo-, Natriumsalz

Tabelle 1:

Carbonsäuren A-CO-OH, ihre Aktivester A-CO-O-NB und die Produkte der Umsetzung mit 6-[a-Amino-phenylacetamido]-penicillansäure (Ampicillin) zu Verbindungen des Typs

und/oder ihren Salzen

Tabelle 1

Nr.	A	A-CO-O-NB FP (°C)	(D,L)	Produkt IR (cm ⁻¹)
1.1	N H	122-124	D	1780, 1670, 1620, 1525
1.1	Racemat O	122-124	D, L	1780, 1670, 1620,
1.2	O N H		D	1525 1770
1.3	F O N H	168-171	D ·	1770
1.4	05 _N 0 H	174-179	D	1780
1.5	H ₃ C N E	155 -1 59	D	1760
1.6	OH OH		D	1750
1.7		¢0	D	1790

Carbobsauren A-CO-NH-CH-CO-OH ,

₽ Λ D.L

ihre Aktivester

und die Produkte

Nr.	Ā	Aktivester FP (°C)	# (D,L)	Produkt IR (om ⁻¹)
1.1	N O	215 – 217	D	1780, 1670, 1620, 1525
1.1	Racemat	227-229	D, L	1780, 1670, 1620, 1525
1.2			D	1770
	N H		• •	
1.3	F NH	210-212	D .	1770

Tabelle 2

Nr.	A	Aktivester FP (°C)	# (D,L)	Produkt IR (cm ⁻¹)
1.4 0 ₂ 1	H O N	216	D	1780
1.5 H ₃ (D	1760
1.6	OH	•	D	17 50
1.7	N LO		D	1790
1.8	HN N-	223-224	D	1790
1.8	Racemat	217-219	D, L	1790